

Visando a praticidade e a facilidade no acesso às informações contidas nas Instruções de Uso (IU) dos nossos produtos, a ITS do Brasil em acordo com a IN ANVISA Nº 4, DE 15 DE JUNHO DE 2012 - Dispõe sobre a disponibilização de instruções de uso de produtos para saúde em meio eletrônico www.itsdobrasil.com.br, no Menu "Instruções de Uso". Se necessário obter a Instrução de Uso impresso, favor entrar em contato com o nosso Serviço de Atendimento ao Consumidor através do telefone +55 11 91291-8889 ou pelo e-mail contato@itsdobrasil.com.br. Recomenda a leitura de toda a Instrução de Uso antes da utilização do produto.

Cânula de Infiltração Anestésica Estimulável

Instrução de Uso

Apresentação Comercial

CE-0118050 – Cânula de infiltração anestésica estimulável 18GX50mm;
 CE-0118080 – Cânula de infiltração anestésica estimulável 18GX80mm;
 CE-0118090 – Cânula de infiltração anestésica estimulável 18GX90mm;
 CE-0118100 – Cânula de infiltração anestésica estimulável 18GX100mm;
 CE-0118150 – Cânula de infiltração anestésica estimulável 18GX150mm;
 CE-0120050 – Cânula de infiltração anestésica estimulável 20GX50mm;
 CE-0120080 – Cânula de infiltração anestésica estimulável 20GX80mm;
 CE-0120090 – Cânula de infiltração anestésica estimulável 20GX90mm;
 CE-0120100 – Cânula de infiltração anestésica estimulável 20GX100mm;
 CE-0120150 – Cânula de infiltração anestésica estimulável 20GX150mm;
 CE-0121050 – Cânula de infiltração anestésica estimulável 21GX50mm;
 CE-0121080 – Cânula de infiltração anestésica estimulável 21GX80mm;
 CE-0121090 – Cânula de infiltração anestésica estimulável 21GX90mm;
 CE-0121120 – Cânula de infiltração anestésica estimulável 21GX120mm;
 CE-0121150 – Cânula de infiltração anestésica estimulável 21GX150mm;
 CE-0122050 – Cânula de infiltração anestésica estimulável 22GX50mm;
 CE-0122080 – Cânula de infiltração anestésica estimulável 22GX80mm.
 CE-0122090 – Cânula de infiltração anestésica estimulável 22GX90mm;
 CE-0122100 – Cânula de infiltração anestésica estimulável 22GX100mm;
 CE-0122150 – Cânula de infiltração anestésica estimulável 22GX150mm.

Indicações de Uso

A Cânula de Infiltração Anestésica Estimulável está indicada nos procedimentos percutâneos de bloqueio analgésico e anestésico de nervos e gânglios, neuromodulação, infiltração articular de viscoalivamento para tratamento da dor crônica e aguda, com auxílio de ultrassom e estimulação elétrica. Compatível com todos os neuroestimuladores do mercado, registrados na ANVISA.

Princípio de Funcionamento

A Cânula de Infiltração Anestésica Estimulável propicia conforto ao paciente e ao cirurgião, pois possui eletroestimulação acoplada à cânula, revestimento exclusivo nano-tecnológico e com cobertura de silicone, o que facilita a entrada da ponta de segurança (30°), refletindo todo o corpo da cânula quando vista ao Ultrassom, dando segurança ao procedimento. As Cânulas possuem uma segunda cobertura ECOBRI-GHT que demarca no ultrassom 1cm da cânula alternadamente para visualização de profundidade quando utilizada com equipamento de ultrassom. Quando necessário, o cirurgião poderá retirar o cateter da cânula, conectando a seringa diretamente ao hub facilitando a infiltração do fármaco ou viscoalivamento em locais onde a musculatura se mostra menos densa e/ou o fármaco em questão se apresente com maior viscosidade.

Utilização do Produto

- Abra a embalagem estéril para retirada do produto. Faça uma inspeção para verificar a integridade da embalagem;
- Verifique se o comprimento e o diâmetro da cânula correspondem ao indicado no rótulo;
- Conecte a seringa ao cateter de silicone ou diretamente ao Hub da cânula;
- Insira o conector elétrico da cânula ao equipamento gerador de estímulos elétricos específicos para estimulação e neuromodulação do nervo, se necessário;
- Insira a agulha e determine a distância do nervo através do Ultrassom e/ou da estimulação conforme métodos específicos;
- Conecte a seringa ao cateter de silicone ou diretamente no hub da cânula, principalmente nos procedimentos onde o fármaco se apresenta com maior densidade e/ou nos locais onde a musculatura seja menos densa.
- Após o término do procedimento, retire a(s) cânula(s), descaracterize o material e descarte todo o sistema em local apropriado, respeitando as normas vigentes de descarte de material sólido estabelecido pelo hospital.

Precauções

- Não utilize o produto caso a embalagem esteja danificada;
- O fabricante recomenda USO ÚNICO do produto;
- Não utilize este produto caso o prazo de validade esteja expirado.

Condições de Armazenamento

As seguintes condições de armazenamento devem ser observadas:

- Armazenar entre temperatura inferior a 50°C;
- Umidade relativa para armazenamento inferior ou igual a 80%;
- Não colocar objetos pesados sobre a embalagem;
- Evitar bater a embalagem ou amassar.

Prazo de Validade

Vide rotulagem em embalagem externa.

ANVISA: 82130519019

Fabricado por:

ITS do Brasil Ind. E Com. de Prod. Médicos Eireli
 Avenida Presidente Kennedy, 3500 – Santa Paula – CEP: 09572-200 -
 São Caetano do Sul – SP
Resp. Téc: Simone da S. B. Lima CRF/SP: 38.817

